⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

$\Psi 3 - 68656$ ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

@Int. Cl. 5 81/02 5/13 識別記号 LRG

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)3月25日

C 08 L C 08 K 23/02

8721-4 J

LCQ

7107-4 J

審査請求 朱請求 請求項の数 2 (全 7 頁)

会発明の名称

ポリフエニレンスルフイド組成物

顧 平1-206256 ②特

願 平1(1989)8月8日 忽出

個発 明 安

愛知県名古屋市港区大江町9番地の1 東レ株式会社名古

屋事業場内

明 林 何発 者

彦 和

愛知県名古屋市港区大江町 9番地の 1

東レ株式会社名古

屋事業場内

四発 明 者

保

周 夫 愛知県名古屋市港区大江町9番地の1 東レ株式会社名古

屋事粜場内

東レ株式会社 መዙ 顔

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

明

1. 発明の名称

ポリフェニレンスルフィド組成物

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) ポリフェニレンスルフィドに、αーオレフ ィン 6 0 ~ 9 0 重量%およびα、βー不飽和 酸のグリシジルエステル1~40重量%を必 **須成分とするオレフィン系共重合体を含有せ** しめてなる組成物100重量部に対し、下記 式(1)の構造単位を分子中に少なくとも1つ含 セヒンダードフェノール系化合物を0.05~ 5 重量都配合してなることを特徴とするポリ フェニレンスルフィド組成物。

(式中、R1 およびR2 は炭素数1~6の炭 化水衆基であり、これらは同一または異なっ た茹であってもよい。)

- (2) ポリフェニレンスルフィドが酸処理、熱水 処理または有機溶剤による洗浄処理を触され たものであることを特徴とする請求項(1) に 記載のポリフェニレンスルフィド組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は衝撃性および柔軟性が良好な成形品 を与えることができ、さらには特にチューブや シートなどを溶融押出成形する際に、ブツの発 生がなく、成形加工性がすぐれたポリフェニレ ンスルフィド組成物に関するものである。

く従来の技術>

衝撃性の改良されたポリフェニレンスルフィ ドとしてはご特開昭58-154757号公報 にエポキシ基含有オレフィン系重合体としてα ーオレフィンとα、βー不飽和酸のグリシジル エステルからなるオレフィン系共賃合体を配合 せしめてなる組成物が、また特開昭62-15 3343号公報、特開昭62-153344号 公報および特開昭62-153345号公報に

特定の処理を施したポリフェニレンスルフィド にαーオレフィンとα、βー不飽和酸のグリシ ジルエステルからなるオレフィン**み共**重合体を 配合せしめてなる組成物が開示されている。

く発明が解決しようとする課題>

しかしながら、上記した従来の組成物は、エボキシ基合有オレフィン系共産合体の配合ににり、その衝撃特性が大幅に改善されるものの、チューブ、シートなどを溶融押出加工する際に過度のポリマ分子間反応や好ましくない副反応に起因するゲルかを起こして、成形品表面にブッが発生したり、機械的性質が損なわれるという問題を包含していた。

そこで本発明は、簡繁特性および柔軟性が良 (式中、R)および 打な成形品を与えることができ、さらには特に 水業基であり、これ チューブやシートなどを溶験押出成形する際に、 であってもよい。) ブツの発生がなく、成形加工性がすぐれたポリ 本発明で使用する フェニレンスルフィド組成物の取得を課題とす (以下PPSと称す るものである。

<問題を解決するための手段>

%以上、より好ましくは90モル%以上を含む 重合体であり、上記線返し単位が70モル%未 満では耐熱性が損なわれるため好ましくない。

PPSは一般に、特公昭45-3368号公 報で代表される製造法により得られる比較的分 子量の小さい重合体と、特公昭52-1224 0 号公報で代表される製造法により得られる本 質的に線状で比較的高分子量の重合体などがあ り、前記特公昭45~3368号公報記載の方 法で得られた重合体においては、重合後酸素祭 囲気下において加熱することによりあるいは過 酸化物などの架橋剤を添加して加熱することに より高重合度化して用いることも可能であり、 本発明においてはいかなる方法により得られた PPSを用いることも可能であるが、本発明の 効果が顕著であることおよびPPS自体の韧性 がすぐれるという理由で、前記特公昭52-1 2240号公報で代表される製造法により得ら れる本質的に課状で比較的高分子量の重合体が より好ましく用いられる。

すなわち本発明は、ボリフェニレンスルフィドに、αーオレフィン60~90重量%およびα、βー不飽和酸のグリシジルエステル1~40重量%を必須成分とするオレフィン系量部は、下記式①の構造単位を分子中に少なるをもない。下記式②の構造単立とフェニレンズルフィド組成物を提供するのである。

(式中、R1 およびR2 は炭素数1~6の炭化水素基であり、これらは同一または異なった基であってもよい。)

本発明で使用するポリフェニレンスルフィド (以下PPSと称する)とは、構造式

また、PPSはその線返し単位の30モル% 未満を下記の構造式を有する線返し単位などで 構成することが可能である。

本発明で用いられるPPSの溶解粘度は、成形品を得ることが可能であれば特に制限はないが、PPS自体の韧性の面では1000ボアズ以上のものが、成形性の面では1000のボアズ以下のものがより好ましく用いられる。

本発明で用いられるPPSは、上記盤合工程 を経て生成した後、酸処理、熱水処理または有 概容線による洗浄を触されたものであることが 好出しい。

酸処理を行う場合は次のとおりである。本発明でPPSの酸処理に用いる酸は、PPSを分解する作用を有しないものであれば特に制限はなく、酢酸、塩酸、硫酸、リン酸、珪酸、炭酸およびアロビル酸などが挙げられ、なかでも酢酸および塩酸がより好ましく用いられるが、硝酸のようなPPSを分解、劣化させるものは好ましくない。

酸処理の方法は、酸または酸の水溶液にPPSを浸漬せしめるなどの方法があり、必要に変更にない。 り選宜撹拌または加熱することも可能、必要ある液 のえば、酢酸を用いる場合、PH4の水溶液液 80~90℃に加熱した中にPPS粉末を浸渍 し、30分間撹拌することにより十分な効果が 待られる。酸処理を施されたPPSは残か いる酸または塩などを物理的に除去するため、 水または温水で数回洗浄することが必要である。

洗浄に用いる水は、散処理による PPSの好ましい化学的変性の効果を損なわない意味で、

気下とすることが望ましい。さらに、この無水 処理操作を終えたPPSは、残留している成分 を物理的に除去するため温水で数回洗浄するの が好ましい。

有機溶媒で洗浄する場合は次のとおりである。 本発明でPPSの洗浄に用いる有機溶媒は、 PPSを分解する作用などを有しないものであ れば特に制限はなく、例えばNーメチルピロリ ドン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセト アミド、1.3ージメチルイミダゾリジノン、ヘ キサメチルホスホラスアミド、ピペラジノン類 などの合窒素毎性溶媒、ジメチルスルホキシド、 ジメチルスルホン、スルホランなどのスルホキ シド・スルホン系海媒、アセトン、メチルエチ ルケトン、ジエチルケトン、アセトフェノンな どのケトン系溶媒、ジメチルエーテル、ジアロ ヒルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラ ンなどのエーテル系溶媒、クロロホルム、塩化 メチレン、トリクロロエチレン、 2 塩化エチレ ン、パークロルエチレン、モノクロルエタン、

蒸留水、脱イオン水であることが好ましい。

熱水処理を行う場合は次のとおりである。

本発明において使用するPPSを熱水処理するにあたり、熱水の温度を100℃以上、より好ましくは120℃以上、さらに好ましくは150℃以上とすることが重要であり、100℃未満ではPPSの好ましい化学的変性の効果が小さいため好ましくない。

本発明の熱水洗浄によるPPSの好ましい化学的変性の効果を発現するため、使用する水は蒸留水あるいは脱イオン水であることが好ましい。熱水処理の操作は、通常、所定量の水に所定量のPPSを投入し、圧力容器内で加熱、機件することにより行われる、PPSと水との割合は、水の多い方が好ましいが、適常、水12に対し、PPS200g以下の沿比が選択される。

また、処理の雰囲気は、末端基の分解は好ましくないので、これを回避するため不活性雰囲

有機溶媒による洗浄の方法としては、有機溶 媒中にPPSを浸透せしめるなどの方法があり、 必要により適宜預拌または加熱することも可能 である。

有機溶媒でPPSを洗浄する際の洗浄温度については特に制限はなく、常温~300℃程度

の任意の温度が選択できる。洗浄温度が高くなる程洗浄効率が高くなる傾向があるが、通常は常温~150℃の洗浄温度で十分効果が得られる。

圧力容器中で、有機溶媒の沸点以上の温度で加圧下に洗浄することも可能である。また、洗 沙時間についても特に制限はない。洗浄条件に もよるが、バッチ式洗浄の場合、通常5分間以 上洗浄することにより十分な効果が得られる。 また連続式で洗浄することも可能である。

重合により生成したPPSを有機溶媒で洗浄するのみで十分であるが、本発明の効果をさらに発揮させるために、水洗浄または温水洗浄と組合わせるのが好ましい。また、Nーメチルピロリドンなどの高沸点水溶性有機溶媒を用いた場合は、有機溶媒洗浄後、水または温水で洗浄することにより、延存有機溶媒の除去が容易に行えて好ましい。これらの洗浄に用いる水は無留水、脱イオン水であることが好ましい。

また、本発明で用いるPPSには、本発明の

効果を視なわない範囲で、消剤、結晶核剤、炎外線防止剤、着色材などの通常の添加剤およるができ、活力を添加することができ、近常の他種ボリマを添加する目的で、通常ののでは、PPSの架構度を割倒する目的で、通常の架構のでは、カーカーは、カーカーのでは、特別的ラファールなどの架構のでは、アミンとのでは、アミンとのである。

次の、本発明で用いるオレフィン系共産合体とはαーオレフィンとα、βー不飽和酸のグリシジルエステルからなる共賃合体であり、ここでいうαーオレフィンとしてはエチレン、プロピレンおよびプテンー 1 などが挙げられるが、なかでもエチレンが好ましく用いられる。また、α、βー不飽和酸のグリシジルエステルとは、一般式

また、オレフィン系共革合体には40重量%以下で、かつ本発明の目的を損なわない範囲で、さらに共重合可能な他の不飽和モノマ、例えば、ビニルエーテル、酢酸ビニル、プリピオン酸ビニル、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、

アクリロニトリルおよびスチレンなどを共重合 せしめてもよい。

PPSとオレフィン系共立合体の配合割合には特に制限はないが、オレフィン系共立合体が3重量%未満では衝撃特性の効果が得に度で、関性、50重量%を越える恐れが生するに対のでは、溶融ではが現なわれる傾向が生じるため、PPS60~97重量%に対し、オレフィン系共立合体40~5重量%に対し、オレフィン系共立合体40~5重量%の範囲を好ましく選択することができる。

また、本発明においてはエチレン/アロビレン共重合体、エチレン/ブテン共譲合体、エチレン/ブテン共譲合体、エチレン/(メタ)アクリル酸およびその誘導体の共重合体およびスチレン/ブタジエン/スチレンブロック共重合体の水流物などのエラストマー成分を上記オレフィン系共重合体と併用することもできる。

本発明で用いるヒンダードフェノール系化合物とは、少なくとも下記式(D)の構造単位を分子中に少なくとも1つ含む化合物である。

(式中、R 1 およびR 2 は炭素数 1 ~ 6 の 敗化 水素基であり、これらは同一または異なった基 であってもよい。)

本発明で使用し得るヒンダードフェノール系化合物の具体例としてはトリエチレングリコールービス〔3ーターシャリブチルー5ーメチルー4ーヒドロキシフェニル〕プロピオネート〕、1.6ーヘキサンジオールービス〔3ーくフェニルンプロピオネート〕、2.4ービスー(nーオクテルチオ)ー6ー(4ーヒドロキシー3.5ードリアチル・センタエリスリチルーテトラキス〔3ージタースアリブチルー4ーヒドロキシ

ヒンダードフェノール系化合物の配合量は、オレフィン系共進合体を含有してなるPPS組成物100重量部に対して、0.05~5重量部、がましくは0.1~4重量部の範囲が適当である。0.05重量部未満では目的とするブツ改良効果が得られず、5重量部以上では組成物の實摯強度が低下するため好ましくない。

本発明において、繊維状および/または粒状の強化剤は必須成分ではないが、必要に応じてPPSとオレフィン系共重合体の合計100度最終に対して300度最都を越えない範囲で配合することが可能であり、通常10~200度最初の範囲で配合することにより強度、断性、耐熱性、寸法安定性などの向上を図ることが可能である。

かかる雑状強化材としては、ガラス微粒、アルミナ機能、炭化陸素繊維、セラミック繊維、アスベスト機能、石コウ繊維、金属機能などの 無機能はおよび炭素繊維などが挙げられる。

また粒状の強化材としては、ワラステナイト、

フェニル)プロピオネート)、2.2ーチオージ エチレンピス〔3~〔3.5~ジターシャリブチ ルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネート〕 、オクタヂシルー3-(3.5-ジターシャリブ チルー4ーヒドロキシフェニル) プロピオネー ト、2.2ーチオピス(4ーメチルー.6ーターシ ャリプチルフェノール)、N.N^-ヘキサメ チレンビス (3,5ージターシャリプチルー4ー ヒドロキシーヒドロシンナマミド)、3.5ージ ターシャリプチルー4ーヒドロキシベンジルフ ォスフォネートジエチルエステル、1,3,5ート リメチルー 2, 4, 6 ートリス (3, 5 ージターシャ リプチルー4ーヒドロキシベンジル)ベンゼン、 ピス(3.5 エジターシャリブチルー4ーヒドロ キシベンジルホスホン酸エチル)カルシウムお よびN、N^-ピス〔3-〔3.5-ジターシャ リプチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオ ニル】ヒドラジンなどを挙げることができ、こ れらは各々単体または2種以上の混合物の方で 用いることができる。

本発明の組成物の調製手段は特に制限はないが、PPS、オレフィン系重合体およびヒンダードフェノール系化合物と必要に応じて強化材とをPPSの融点以上の温度で押出機内で溶融温液後、ペレタイズする方法が代表的である。

なお、海融混練温度は組成物の溶験を十分に 行うため、通常、280℃以上、オレフィン系 共重合体の無劣化およびゲル化防止の点から、 通常、340℃以下、すなわち280~340 ℃が好ましい。

以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明する。

く実施例>

参考例1(PPSの重合)

オートクレブに硫化ナトリウム 3.2 6 kg (25 + 1) ウム 4 g、 計 品 水 4 0 % を 含む) 、 水 酸 化ナトリウム 4 g、 計 酸 ナトリウム 三 水 和 物 1.3 6 kg (約 1 0 モル) および N ーメチルー 2 ーピロリドン (以下 N M P と 称 する) 7.9 kg を 仕込み、 撹拌しながら徐々に 2 0 5 で 井 温 た を 除去した、 残留 2 5 で まで 月 温 たい り および N M P 2 kg を 加 え、 2 6 5 で 4 時間 加 然 した。 反応生成物を 7 0 で 過 る で 2 4 時間 加 然 した。 反応生成物を 7 0 で 過 入 で 5 回 洗 秒 した。 反応生成物を 7 0 で 過 人 で で 2 4 時間 加 然 した。 な 変 形 で 2 4 時間 減 圧 乾燥 た 。 溶 配 粘 度 約 2.5 0 0 が アズ (3 2 0 で 数 を そ た の の 秒 で 1 0 0 0 秒 1) の 粉 末 状 P P S 約 2 kg を そ た を か か ま 状 P P S 約 2 kg を そ か か ま ま で か ま か で 2 kg を そ か か で 2 kg を そ か か で 2 kg を そ か で 2 kg を 2 kg を

イを備えた30mの単軸押出機(温度290~ 320℃)に供給し、テープを成形した。

次に上記組成物のアイゾット衝撃強度および テープ表面のブツの有無を目視判定評価し、結 果を第1表に示した。

第1表から明らかなように、本発明のPPS 組成物はテープ表面のブツが極めて少なく、かつアイゾット衝撃強度がすぐれたものであり、 極めて実用価値の高いシートおよびチューブ用 途に返した材料であることが判明した。

实粒例 4

PPSの粉末を"ライトン"PR-06(フイリップス・ペトロリアム社製ポリフェニレンスルフィド)にした以外は実施例1と同様に行い第1表に併せて示した。

比較例1

ヒンダートフェノール系化合物を配合しない 以外は、実施例1と同様に行い、結果を第1表 に示した。アイゾット衝撃強度は高いが、シー ト表面に多数のブツがあった。 同様の操作を繰返し、以下に記載の実施例に 供した。

実施例1~3

参考例1で得られたPPS粉末約2㎏を90 でに加熱されたPH4の酢酸水溶液201中に 投入し、約30分間撹拌し続けた後、沪過し、 沪液のPhが7になるまで約90℃の脱イオン 水で洗浄し、120℃で24時間減圧乾燥して 粉末状とした

このPPS粉末とエチレンーメタクリル酸グリンジル(88/12重量比)共重合体ヒンダードフェノール化合物および必要に応じてエラストマーを第1表に示した組成でドライブレンドした後、290~320℃に設定した40m

中単軸押出機に供給し、溶酸温減してPPS組成物ペレットを得た。

このベレットをシリングー温度300~320℃、金型温度150℃に設定した射出成形機に供給し、テストピースを成形した。また、上記ペレットを傷20m×厚さ1mmtのテープグ

比較例2

実施例1と何じヒンダートフェノール系化合物を8重量部配合した以外は実施例1と同様に

シート表面のプツは解消したが、アイゾット 衝撃強度が大幅に低下した。

第 1 表

			3	E 1	ili.	91	此	文 例
			1	2	3	4	1	2
	参考例1のPPS	部数	80	90	7 0		80	8.0
5 8	"ライトン"PR06	部数				80		
合	オレフィン系共蛍合体リ	部 数	20	10	20	20	20	20
組	ヒンダートフェノール系化合物	部政	1.0	0.5	2.0	1.0		8.0
成	(種 類)		(a)	(b)	(c)	(a)		(a)
	エラストマーコ				10			
特	アイソッチ衝撃強さノッチ付き	kg f − cs/ca	6 2	5 5	70以上	45	6 5	25
性	テープ表面のブツの有無		なし	なし	なし	なし	あり	なし

- 注 1)エチレン/メタクリル酸グリシジルコ88/12重量%共重合体
 - 2) エチレン/プロピレン=85/15モル%共産合体
 - (a):N.N'-ヘキサメチレンピス(3.5-ジターシャリブチルー4-ヒドロキシヒドロシンナマミド)
 - (b):ペンタエリスリチルテトラキス(3-(3.5-ジターシャリブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート)

く発明の効果>

本発明のPPS組成物によれば、成形品の街路強度にすぐれ、しかも溶融押出品の表面ブッを著しく低減することができるため、シートおよびチューブ用材料としての実用価値が極めて大きい。

特許出願人 東レ株式会社

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成6年(1994)3月1日

【公開番号】特開平3-68656 【公開日】平成3年(1991)3月25日 【年通号数】公開特許公報3-687 【出願番号】特願平1-206256 【国際特許分類第5版】

C08L 81/02 LRG 7167-4J C08K 5/13 C08L 23/02 LCQ 7107-4J

手 続 補 正 書

5.5.31 平成 年 月 日

特許庁長官 麻 生 液 段

1. 事件の表示

平成 1 年 特 許 願 第206256号

2. 発明の名称

ポリフェニレンスルフィド組成物

3. 捕正をする音

事件との関係 特許出願人 住 所 東京都中央区日本福室町2丁目2番1号 名 称 (315) 東 レ 株 式 会 社 代表取締役社長 前 田 勝 之 助

- 4. 補正命令の日付 自 発
- 5. 補正により増加する請求項の数 な し
- 6. 補正の対象

(第3) 2

明細書の「発明の詳細な説明」の棚

7. 補正の内容

- (1) 明細書第6頁下から第6行目 「PPS自体」を 「320℃、剪断速度1000秒⁻¹の条件下で削定した勝の溶融粘度が、PPS自体」と 補正する。
- (2) 同第16頁第19行目 「方で」を「形で」と補正する。
- (1) 同第20頁第11行目 「共重合体」を「共重合体、」と補正する。